10

15

20

25

30

DISPOSITIF D'INOCULATION THERAPEUTIQUE ET DIAGNOSTIQUE

La présente invention se rapporte à l'utilisation d'un dispositif permettant d'inoculer une substance à des fins thérapeutiques ou de diagnostic, chez l'adulte ou chez l'enfant.

De nombreuses pratiques médicales nécessitent d'inoculer une substance au niveau du derme.

On peut citer à titre d'exemple l'inoculation de tuberculine ou bien les tests d'allergies faits par prick tests.

Les moyens actuels utilisent généralement un dispositif comprenant une ou plusieurs pointes dont la pénétration dans le derme est faite par le geste du médecin qui effectue une pression manuelle. Cette pression est variable selon le praticien et le contrôle de la pénétration de la substance dans le derme est ainsi lié à l'expérience et l'habileté manuelle du médecin.

Afin d'assurer un résultat constant lors d'une inoculation, il est nécessaire de faire en sorte que la pression appliquée par le praticien pour faire pénétrer la ou les pointes dans le derme soit constante. C'est l'objet de la présente invention de proposer un dispositif par lequel quelle que soit la pression appliquée par un praticien, la pression de pénétration ne dépasse une valeur maximale qui soit nécessaire et suffisante à l'inoculation de la substance.

Par ailleurs, l'inoculation d'une substance dans l'objectif de tester la réaction de l'organisme doit être souvent associée à celle d'une substance neutre servant de témoin. Le cas peut également se présenter du besoin d'inoculer plusieurs substances réactives. Il est alors judicieux de pouvoir simultanément effectuer ces inoculations de différentes substances.

La présente invention a ainsi pour but de proposer un dispositif comprenant une ou plusieurs aiguilles monopointe afin d'inoculer soit de façon unitaire une seule substance soit simultanément plusieurs substances différentes, et ce en assurant une pression de pénétration constante dans le derme.

dispositif d'inoculation destiné à Ce l'usage des médecins généralistes ou spécialistes pour à des plusieurs substances inoculer une ou thérapeutiques ou de diagnostic, notamment dans le domaine des tests d'allergies, est caractérisé en qu'il comprend :

- une ou plusieurs parties cylindriques, comportant une gorge sur le pourtour, terminées à la base par une aiguille monopointe de forme prismatique et se prolongeant au sommet par une partie servant de poignée dont la face inférieure présente une surface plane,

30

20

5

 une platine comprenant un ou plusieurs puits dans chacun desquels vient se positionner la partie cylindrique terminée par une aiguille monopointe. La partie supérieure du puits est délimitée par quatre pattes également réparties sur le pourtour et dont le sommet vient se clipser dans la gorge ménagée sur le pourtour de la partie cylindrique. L'épaisseur des quatre pattes détermine leur raideur d'écartement. Lorsque la pression appliquée axialement sur la partie cylindrique, en appuyant sur la poignée, dépasse le

3

PCT/FR2004/002712

coefficient de raideur des quatre pattes clips, cellesci s'écartent et libèrent la partie cylindrique qui descend jusqu'à ce que la face inférieure plane de la solidaire vienne en butée sur la supérieure de la platine. Par un choix judicieux de la lonqueur de la partie cylindrique, cela permet l'aiquille monopointe de dépasser la surface inférieure de la platine du dispositif de la juste longueur nécessaire à pénétrer le derme pour inoculation de la

- une lamelle plane de type blister fixée sur la face inférieure de la platine et obturant complètement le débouché du ou des puits pratiqués dans la platine, et pouvant optionnellement constituer la partie inférieure d'une ou plusieurs capsules contenant une ou plusieurs substances à inoculer.

25

30

WO 2005/046490

5

10

15

20

substance.

- un film thermoformé positionné entre la lamelle plane et la face inférieure de la platine, de forme plane sur la partie en contact avec la surface inférieure de la platine et de forme hémisphérique ou cylindrique au niveau du débouché du ou des puits, et constituant la partie supérieure d'une ou plusieurs capsules contenant une ou plusieurs substances à inoculer. Ce film thermoformé n'est optionnellement

utilisé que lorsque la ou les substances à inoculer sont avantageusement enfermées dans une capsule.

- au moins une substance thérapeutique ou de diagnostic telle qu'une composition allergène, située dans le volume inférieur du puits laissé libre par l'aiguille monopointe lorsque la partie cylindrique est clipsée par les quatre pattes logées dans la gorge; la substance pouvant être contenue soit directement dans le puits obturé par la lamelle plane fixée sur la face inférieure de la platine, soit dans la capsule dont la paroi supérieure est formée par le film thermoformé et la paroi inférieure par la lamelle plane fixée sur la face inférieure de la platine.

15

20

25

30

10

5

Selon un mode de réalisation de l'invention, le dispositif comporte un seul puits recevant une seule partie cylindrique terminée par une aiguille monopointe, afin de servir de dispositif d'inoculation unitaire d'une seule substance.

Selon une variante du mode de réalisation de l'invention, le dispositif comporte plusieurs puits; chacun recevant une seule partie cylindrique terminée monopointe, aiguille afin de servir une d'inoculation simultanée plusieurs dispositif de substances. Le nombre de puits est alors compris entre 2 et 10 disposés en 1 ou 2 alignements. Dans le cas d'une répartition faite sur 2 alignements, ils comprennent chacun le même nombre de puits lorsque le nombre total de puits est pair. Lorsque le nombre total de puits est impair, l'un des deux alignements comprend un puits supplémentaire par rapport à l'autre alignement.

WO 2005/046490 PCT/FR2004/002712 5

préféré đe réalisation de Un mode l'invention prévoit que la substance à inoculer soit enfermée dans une capsule placée dans le volume laissé libre à la partie inférieure du puits fermée par la lamelle plane; la face inférieure de la capsule étant constituée par la lamelle plane de type blister fixée sur toute la surface inférieure de la platine dispositif, la face supérieure de la capsule étant film thermoformé, et l'aiquille constituée par le monopointe perforant la capsule avant de pénétrer dans le derme.

De préférence, la distance entre la face inférieure de la poignée solidaire de la partie

inférieure de la poignée solidaire de la partie cylindrique et l'extrémité de l'aiguille monopointe est comprise entre 0,8 et 1,4 centimètre, la distance entre la face inférieure de la poignée solidaire de la partie cylindrique et la limite supérieure de la gorge est comprise entre 1,5 et 2,5 millimètres délimitant la course de la partie cylindrique lorsque, par une pression supérieure à la raideur d'écartement des clips, celle-ci est libérée et descend dans le puits.

25

30

20

5

10

Suivant un mode préféré de réalisation de l'invention, les clips ont une section d'épaisseur comprise entre 0,3 et 1,5 millimètre selon la raideur d'écartement des clips nécessaire à limiter la pression de pénétration de l'aiguille monopointe dans le derme.

Suivant un mode de réalisation de l'invention, l'aiguille monopointe est solidaire de la

5

20

partie cylindrique dans une base évidée permettant de retenir par capillarité la substance à inoculer lorsqu'elle se présente sous forme liquide ou d'émulsion dans le volume laissé libre à la partie inférieure du puits fermée par la lamelle plane de type blister, et lorsque le film thermoformé n'est pas utilisé dans le dispositif.

Un mode préféré de réalisation de 1'invention prévoit que l'aiguille monopointe ait une longueur comprise entre 5 et 6 millimètres et qu'elle soit positionnée dans un évidement de la base de la partie cylindrique dont la longueur est comprise entre 3,5 et 4,5 millimètres et le diamètre intérieur entre 1,5 et 2,5 millimètres.

Selon un mode préféré de réalisation de l'invention, l'aiguille monopointe a une forme prismatique avec une section en losange dont les dimensions au droit de la base de l'évidement de la partie cylindrique sont pour la longueur comprise entre 0,5 et 1 millimètre et pour la largeur comprise entre 0,2 et 0,6 millimètre.

De préférence, la partie cylindrique terminée par l'aiguille monopointe présente un diamètre extérieur compris entre 3 et 3,5 millimètres.

de réalisation de Un mode préféré l'invention prévoit que le dispositif d'inoculation 30 est constitué de matériaux stériles à usage unique; la selon l'invention étant le préférée matière polyméthacrylate.

15

20

25

30

On comprendra mieux l'invention à l'aide de la description, faite ci-après à titre purement explicatif, d'un mode de réalisation de l'invention, en référence aux figures annexées :

- la figure 1 est une vue en coupe verticale du dispositif selon l'invention avec la partie cylindrique clipsée en position haute;
- la figure 2 est une vue en coupe verticale du dispositif selon l'invention avec la partie cylindrique déclipsée en position basse;
 - la figure 3 est une vue en coupe verticale
 de la partie cylindrique terminée par l'aiguille
 monopointe,
 - la figure 4 est une vue en section de l'aiquille monopointe,
 - la figure 5 est une vue schématique en coupe de la capsule contenant une substance à inoculer,
 - la figure 6 est une vue schématique de dessus de la capsule contenant une substance à inoculer,
 - la figure 7 est une vue de face du dispositif dans un mode de réalisation de l'invention avec un puits unitaire,
 - la figure 8 est une vue de face du dispositif dans un mode de réalisation de l'invention avec plusieurs puits,
 - la figure 9 est une vue de coté du dispositif dans un mode de réalisation de l'invention avec un seul alignement de puits,
 - la figure 10 est une vue de coté du dispositif dans un mode de réalisation de l'invention avec deux alignements de puits.

WO 2005/046490 PCT/FR2004/002712 8

1 représente un de figure La dispositif selon l'invention, réalisation du comprend une partie cylindrique (1) se positionnant dans laquelle sont ménagés dans une platine (2) dans chacun desquels la partie plusieurs puits (3) bloquée en position haute par cylindrique (1) est quatre clips (4) venant se loger dans une gorge (5). La partie cylindrique se prolonge à son sommet par une partie (6) servant de poignée unique pour l'ensemble du des différentes et solidaire dispositif cylindriques (1) lorsque le dispositif est réalisé selon un mode comprenant plusieurs puits (3). Cette poignée présente une face inférieure (7) qui va venir en butée sur la face supérieure (14) de la platine (2) après d'une pression axiale provoquant application déclipsage et la descente de la partie cylindrique (1), limite ainsi la profondeur de pénétration l'aiguille monopointe (8) dans le derme.

20

25

30

5

10

15

2 représente La figure un mode de réalisation du dispositif selon l'invention, comprend une partie cylindrique (1) se positionnant dans une platine dans laquelle sont ménagés (2) plusieurs puits (3) dans chacun desquels la partie cylindrique (1) est descendue en position basse après écartement des clips (4)permettant à l'aiguille monopointe (8) de dépasser la face inférieure (9) de la platine (2) de la longueur de pénétration dans le derme nécessaire à l'inoculation.

La figure 3 représente un détail en coupe verticale du mode de réalisation du dispositif selon

5

10

15

20

25

30

l'invention, qui comprend une partie cylindrique (1) terminée à la base par une aiguille monopointe de forme prismatique (8) logée dans un évidement (10), comportant une gorge (5) sur son pourtour et se prolongeant au sommet par une partie (6) servant de poignée dont la face inférieure (7) présente une surface plane.

La figure 4 représente un détail en vue de dessous du mode de réalisation du dispositif selon l'invention, qui comprend une aiguille monopointe (8) de forme prismatique et dont la section a une forme de losange.

La figure 5 représente un détail en coupe schématique d'un mode de réalisation du dispositif selon l'invention, qui comprend un film thermoformé (11) positionné entre la face inférieure (9) de la platine (2) et la lamelle plane (12) de type blister, et formant avec cette dernière une ou plusieurs capsules (13) de forme hémisphérique ou cylindrique contenant la ou les substances à inoculer.

La figure 6 représente un détail en vue de dessus d'un mode de réalisation du dispositif selon l'invention, qui comprend un film thermoformé (11) positionné entre la face inférieure (9) de la platine (2) et la lamelle plane (12) de type blister, et formant avec cette dernière une ou plusieurs capsules (13) de forme hémisphérique ou cylindrique contenant la ou les substances à inoculer.

La figure 7 représente en vue de face un mode de réalisation du dispositif selon l'invention, qui

WO 2005/046490

5

10

20

25

comprend un seul puits (3) pour l'inoculation d'une seule substance.

PCT/FR2004/002712

La figure 8 représente en vue de face un mode de réalisation du dispositif selon l'invention, qui comprend plusieurs puits (3) pour l'inoculation simultanée de plusieurs substances différentes.

La figure 9 représente en vue de coté un mode de réalisation du dispositif selon l'invention, qui comprend un ou plusieurs puits (3) disposés sur un seul alignement pour l'inoculation d'une seule substance ou de plusieurs substances différentes en simultané.

La figure 10 représente en vue de coté un mode de réalisation du dispositif selon l'invention, qui comprend plusieurs puits (3) disposés sur deux alignements pour l'inoculation simultanée de plusieurs substances différentes.

Le dispositif d'inoculation selon l'invention peut être réalisé en deux pièces moulées.

Le mode opératoire d'utilisation du dispositif peut être décrit comme suit:

Le praticien applique la face inférieure de 30 la platine du dispositif sur la peau du patient et exerce une pression sur la poignée (6) suffisante à provoquer l'écartement des clips (4); la ou les parties cylindriques (1) sont ainsi libérées et descendent selon

10

15

20

25

30

un mouvement de translation dans le ou les puits (3) jusqu'à ce que la face inférieure (7) de la poignée (6) vienne buter sur la face supérieure (14) de la platine (2). En conséquence du mouvement de translation de la ou des parties cylindriques (1), l'aiguille monopointe (8) solidaire de la base évidée de chaque partie cylindrique (13)à travers transperce la capsule (1) supérieure constituée par le film thermoformé (11), se recouvre de la substance à inoculer, transperce la face inférieure de la capsule (13) constituée par la lamelle plane (12) de type blister, et pénètre le derme du patient d'une profondeur nécessaire limitée par la butée de la face inférieure (7) de la poignée (6) sur la face réalisant ainsi platine (2) supérieure de la l'inoculation.

Une variante d'utilisation du dispositif selon l'invention ne fait pas usage du film thermoformé (11). Dans ce cas d'utilisation, le praticien peut soit pratiquer comme ci-dessus où l'aiguille monopointe (8) transperce la lamelle (12) de type blister avant de pénétrer le derme recouverte de la substance à inoculer contenue dans le volume (15) laissé libre à la base du puits (3) lorsque la partie cylindrique (1) est clipsée en position haute, soit retirer la lamelle (12) de type blister avant d'appliquer la platine (2) sur la peau du patient; la substance à inoculer étant alors retenue par capillarité dans l'évidement (10) fait à la base de la partie cylindrique (1). Le praticien procède ensuite comme ci-dessus en exercant une pression sur la poignée (6) conduisant au déclipsage de la partie cylindrique (1), à sa descente dans le puits (3) et à la pénétration

de l'aiguille monopointe (8) recouverte de la substance à inoculer.

On rappelle que:

5

10

15

20

25

- la longueur de pénétration de l'aiguille monopointe dans le derme est limitée par butée de la face inférieure plane (7) de la poignée (6) sur la face supérieure (14) de la platine (2) et par une distance comprise entre 1,5 et 2,5 millimètres séparant la limite haute de la gorge (5) de la face inférieure plane (7) de la poignée (6), par une distance comprise entre 0,8 et 1,4 centimètre séparant la face inférieure plane (7) de la poignée (6) de l'extrémité de l'aiguille monopointe (8), par une distance comprise entre 0,6 et 1,2 centimètre séparant les faces inférieure (9) et supérieure (14) de la platine (2).

- la capsule (13) contenant la substance à inoculer est constituée par deux faces soudées entre elles; une face supérieure constituée par le film thermoformé (11) de forme hémisphérique ou cylindrique d'un diamètre compris entre 2 et 2,5 millimètres et une face inférieure plane constituée par la lamelle plane (12) de type blister.

10

15

20

25

30

REVENDICATIONS

1. Dispositif d'inoculation d'une substance médicamenteuse à des fins thérapeutiques ou de diagnostic, et à l'usage d'un médecin généraliste ou spécialiste, caractérisé en ce qu'il comprend:

au moins une partie cylindrique (1) dont la base évidée (10) est solidaire d'une aiguille monopointe (8), dont la zone centrale présente une gorge (5) sur tout le pourtour et dont le sommet est solidaire d'une poignée unique (6) présentant une face inférieure plane (7),

une platine (2) comprenant au moins un puits (3) dont la partie haute est constituée de 4 clips (4) également répartis sur le pourtour et bloquant la partie cylindrique (1) en position haute; les dits clips s'écartant sous une pression axiale communiquée à la partie cylindrique (1) par l'intermédiaire de la poignée (6) et permettant un mouvement de translation de la partie cylindrique (1) et ainsi la pénétration de l'aiguille monopointe (8) dans le derme jusqu'à une profondeur limitée par la butée en position basse de la partie cylindrique (1),

une lamelle plane (12) de type blister fixée sur la totalité de la face inférieure (9) de la platine (2) et ladite lamelle (12) servant de face inférieure à une capsule (13) contenant une substance à inoculer logée dans le volume (15) laissé libre à la base du puits (3) lorsque la partie cylindrique (1) est clipsée en position haute,

un film thermoformé (11) positionné entre la lamelle plane (12) et la face inférieure (9) de la platine (2), de forme plane sur la partie en contact

avec la surface inférieure (9) de la platine (2) et de forme hémisphérique ou cylindrique au niveau du débouché du ou des puits (3), et constituant la partie supérieure d'une ou plusieurs capsules (13) contenant une ou plusieurs substances à inoculer; ce film thermoformé (11) n'étant utilisé que lorsque la ou les

substances à inoculer sont avantageusement enfermées

14

PCT/FR2004/002712

WO 2005/046490

dans une capsule.

5

20

25

30

- 2. Dispositif d'inoculation selon la revendication 1, caractérisé en ce que la platine (2) comporte entre 1 et 10 puits (3) disposés sur 1 ou 2 alignements; chacun des puits recevant une partie cylindrique (1) terminée par une aiguille monopointe (8).
 - Dispositif d'inoculation selon la З. revendication 1, caractérisé en ce que l'effort nécessaire à faire pénétrer l'aiquille pression monopointe (8) le derme est limité à valeur dans constante par un mécanisme de clips (4) situés en partie haute du puits (3), se logeant dans une gorge (5) ménagée sur le pourtour de la partie cylindrique (1) et dont l'épaisseur varie entre 0,3 et 1,5 millimètre selon la raideur souhaitée,
 - 4. Dispositif d'inoculation selon la revendication 1, caractérisé en ce que la longueur de pénétration de l'aiguille monopointe dans le derme est limitée par butée de la face inférieure plane (7) de la poignée (6) sur la face supérieure (14) de la platine (2) et par une distance comprise entre 1,5 et 2,5 millimètres séparant la limite haute de la gorge (5) de

la face inférieure plane (7) de la poignée (6), par une distance comprise entre 0,8 et 1,4 centimètre séparant la face inférieure plane (7) de la poignée (6) de l'extrémité de l'aiguille monopointe (8), par une distance comprise entre 0,6 et 1,2 centimètre séparant les faces inférieure (9) et supérieure (14) de la platine (2).

- Dispositif d'inoculation selon la revendication 1, caractérisé en ce que la distance entre 10 inférieure plane (7) et l'extrémité l'aiquille monopointe (8) est comprise entre 0,8 centimètre et 1,4 centimètre, la distance entre la dite face inférieure plane (7) et la limite supérieure (16) 15 comprise entre 1,5 de la gorge (5) est millimètres, la section des clips (4) a une épaisseur comprise entre 0,3 et 1,5 millimètre, la longueur de l'aiguille monopointe (8) est comprise entre 5 et 6 millimètres, la profondeur de l'évidement (10) 20 comprise entre 3,5 et 4,5 millimètres et son diamètre intérieur est compris entre 1,5 et 2,5 millimètres, la section prismatique de l'aiguille monopointe (8) droit de la base de l'évidement (10) a une forme de losange de longueur comprise entre 0,5 et 1 millimètre et de largeur comprise entre 0,2 et 0,6 millimètre, la 25 partie cylindrique (1) a un diamètre extérieur compris entre 3 et 3,5 millimètres.
- 6. Dispositif d'inoculation selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que ladite aiguille monopointe (8) est positionnée à la base de la partie cylindrique (1) dans un évidement (10) dont le rôle est d'assurer une rétention par capillarité

16
de toute substance à inoculer se présentant sous forme

PCT/FR2004/002712

WO 2005/046490

5

10

15

20

25

de toute substance à inoculer se présentant sous forme liquide, d'émulsion ou de suspension, lorsque ladite substance n'est pas contenue dans une capsule (13) mais directement contenue dans le volume (15) laissé libre à la base du puits (3) fermé par la lamelle plane (12) de type blister; le film thermoformé (11) n'étant alors pas utilisé.

- 7. Dispositif d'inoculation selon la revendication 1, caractérisé en ce que ladite capsule (13) contenant la substance à inoculer est constituée par deux faces soudées entre elles; une face supérieure constituée par le film thermoformé (11) de forme hémisphérique ou cylindrique d'un diamètre compris entre 2 et 2,5 millimètres et une face inférieure plane constituée par la lamelle plane (12) de type blister.
 - 8. Dispositif d'inoculation selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce qu'il est constitué de matériaux stériles à usage unique, dont de préférence le polyméthacrylate.
 - 9. Dispositif d'inoculation selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisé en ce qu'il est à usage unitaire pour l'inoculation d'une seule substance ou multiple pour l'inoculation simultanée de plusieurs substances différentes.

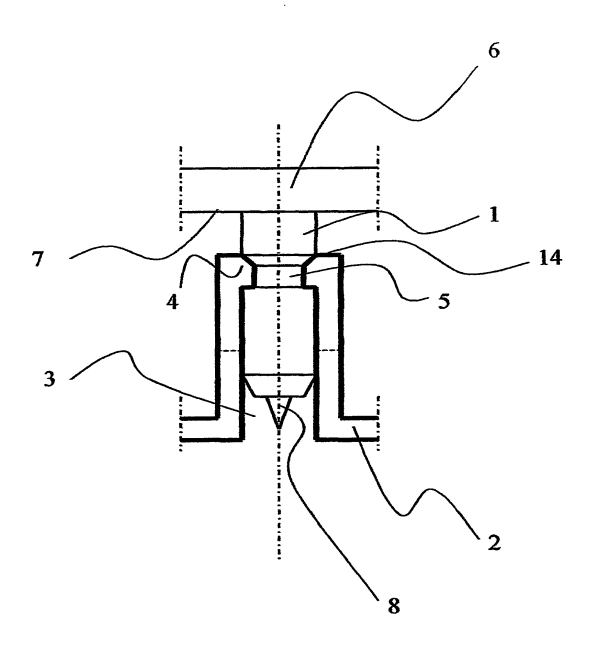


FIGURE 1



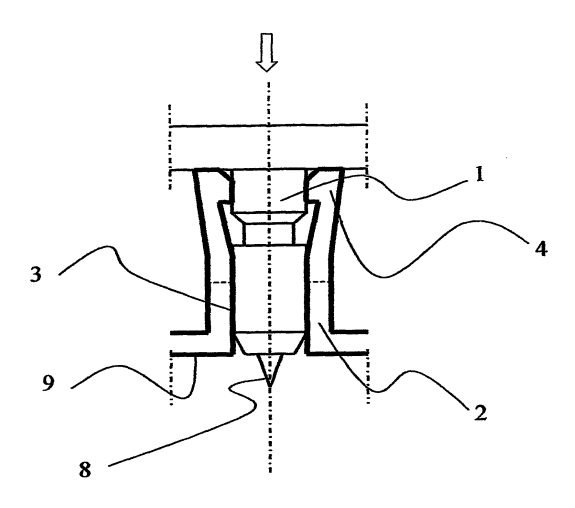
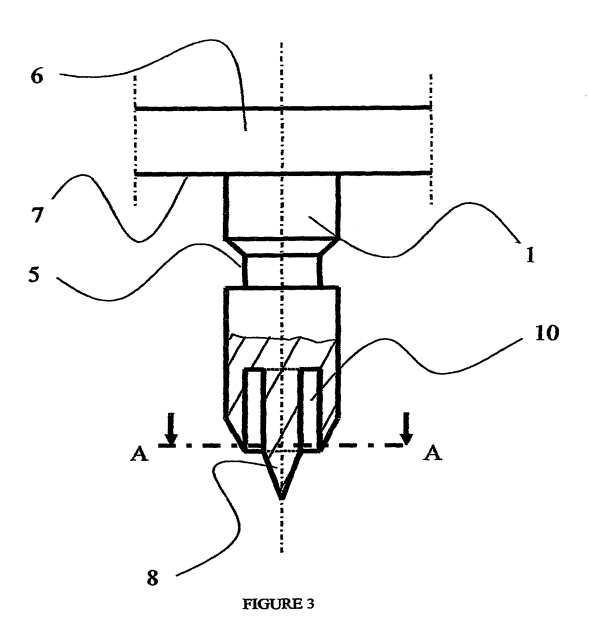


FIGURE 2



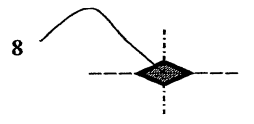
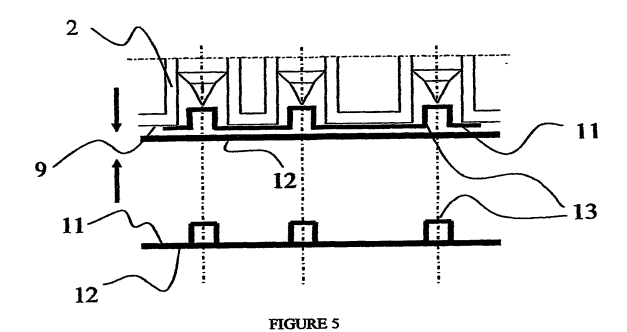


FIGURE 4 (Section AA)



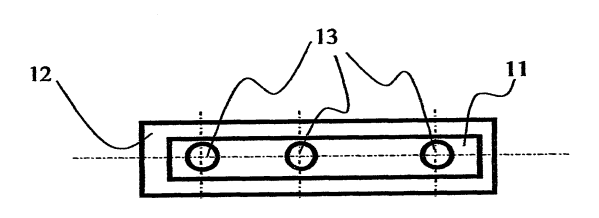


FIGURE 6

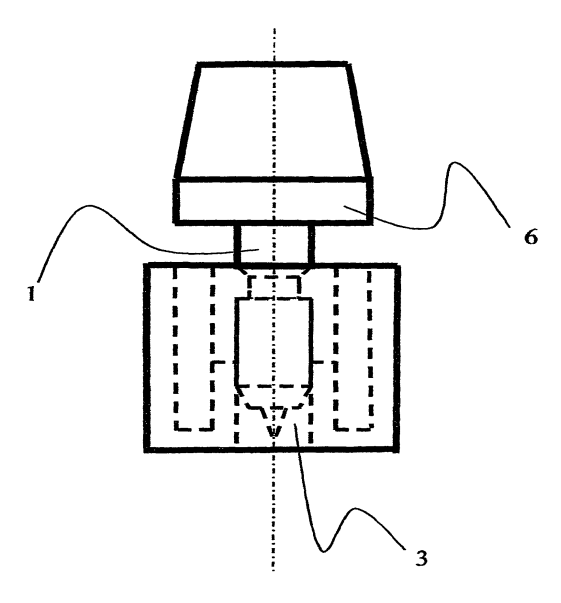


FIGURE 7

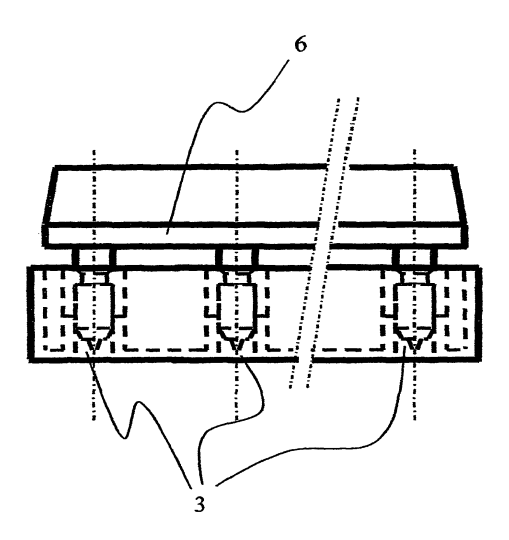


FIGURE 8

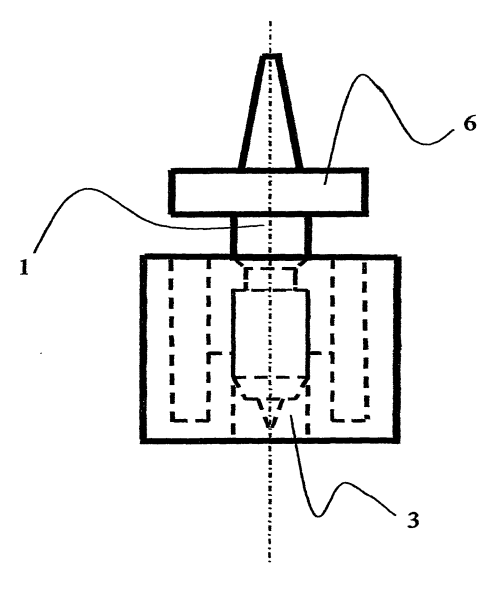


FIGURE 9

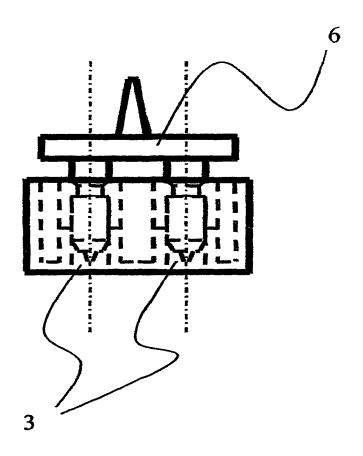


FIGURE 10

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal Application No PCT/FR2004/002712

							
A. CLASS	IFICATION OF SUBJECT MATTER A61B17/20 A61M5/46						
	a lateral and Batant Charles (IDC) and a bath pulling a lateral size	akten and IDO					
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classification	anon and IPC					
Minimum de	ocumentation searched (classification system followed by classification	on symbols)					
IPC 7	A61B A61M						
							
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fields s	earched				
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used	1)				
EPO-In	ternal						
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.				
Α	US 4 373 526 A (KLING LOTHAR) 15 February 1983 (1983-02-15)] 1				
	column 2, line 29 - column 3, lir	ne 56;					
	figures 1-3,4A-4E	·					
Α	US 6 447 482 B1 (MOELLSOEE CLAUS	1					
	10 September 2002 (2002-09-10)	•	_				
	column 3, line 46 - column 5, lir figures 1-6	ne 18;					
Α	US 5 099 857 A (BALDO BRIAN A ET	1					
	31 March 1992 (1992-03-31) column 3, line 54 - column 4, lir	ne 35·					
1	figures 1,2						
A	US 5 417 662 A (HJERTMAN BIRGER	FT AL	1				
^	23 May 1995 (1995–05–23)	L! AL)	_				
	figures 1,2						
			<u> </u>				
Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex.							
Special categories of cited documents: T later document published after the International filling date or priority date and not in conflict with the application but							
A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance							
E earlier document but published on or after the international filing date *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to							
L document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y* document of particular relevance; the claimed invention							
citation or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other such docu—							
other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "B" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "B" document member of the same patent family							
	actual completion of the international search	*&* document member of the same patent family Date of mailing of the international search report					
ł	5 March 2005	23/03/2005					
	mailing address of the ISA	Authorized officer					
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk						
]	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Nistor, L					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intermenal Application No PCT/FR2004/002712

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 4373526 A	15-02-1983	DE AR AT CA CS DE WO DK EP HU JP	2929425 A1 220477 A1 10808 T 6056880 A 1164753 A1 8005108 A2 3069826 D1 8100210 A1 122081 A 0022977 A1 184310 B 56500914 T	12-02-1981 31-10-1980 15-01-1985 13-02-1981 03-04-1984 13-06-1985 31-01-1985 05-02-1981 18-03-1981 28-01-1981 28-08-1984 09-07-1981
US 6447482 B1	10-09-2002	AT AU AU DE WO EP JP NO	269669 T 736958 B2 1869999 A 69918266 D1 9934739 A1 1047343 A1 2002500061 T 20003441 A	15-07-2004 09-08-2001 26-07-1999 29-07-2004 15-07-1999 02-11-2000 08-01-2002 03-07-2000
US 5099857 A	31-03-1992	SG AT AU WO DE DE EP HK JP	159594 G 99903 T 631522 B2 1791988 A 8809149 A1 3887145 D1 3887145 T2 0363393 A1 13295 A 4501212 T	17-03-1995 15-01-1994 03-12-1992 21-12-1988 01-12-1988 24-02-1994 28-04-1994 18-04-1990 03-02-1995 05-03-1992
US 5417662 A	23-05-1995	AT AU CA DE DE DE FI GR JP NO WO	146977 T 650785 B2 2597592 A 2095010 A1 69216380 D1 69216380 T2 557507 T1 557507 T3 0557507 A1 2041634 T1 932153 A 93300111 T1 7063507 B 6500948 T 931722 A 9305835 A1	15-01-1997 30-06-1994 27-04-1993 14-03-1993 13-02-1997 24-04-1997 03-02-1994 23-06-1997 01-09-1993 12-05-1993 12-05-1993 12-07-1995 27-01-1994 12-05-1993 01-04-1993

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR2004/002712

A. CLASSE CIB 7	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61B17/20 A61M5/46			
	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la class	sification nationale et la CIB		
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE tion minimale consultée (système de classification suivi des symbole	es de classement)		
CIB 7	A61B A61M			
Documenta	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure	où ces documents relèvent des domaines s	sur lesquels a porté la recherche	
Base de do	nnées électronique consultée au cours de la recherche international	e (nom de la base de données, et si réalisa	ble, termes de recherche utilisés)	
EPO-In	ternal			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	on des passages pertinents	no. des revendications visées	
A	US 4 373 526 A (KLING LOTHAR) 15 février 1983 (1983-02-15) colonne 2, ligne 29 - colonne 3, figures 1-3,4A-4E	ligne 56;	1	
A	US 6 447 482 B1 (MOELLSOEE CLAUS 10 septembre 2002 (2002-09-10) colonne 3, ligne 46 - colonne 5, figures 1-6	•	1	
А	US 5 099 857 A (BALDO BRIAN A E 31 mars 1992 (1992-03-31) colonne 3, ligne 54 - colonne 4, figures 1,2		1	
A	US 5 417 662 A (HJERTMAN BIRGER 23 mai 1995 (1995-05-23) figures 1,2	ET AL)	1	
Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de bre	evets sont indiqués en annexe	
° Catégories	s spéciales de documents cités:	"T" document ultérieur publié après la dat	e de dépôt international ou la	
"A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement perlinent "E' document antérieur, mais nublié à la date de dépât international		date de priorité et n'apparienenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut		
"L" docume priorité autre d	ent pouvant jeter un doute sur une revendication de à ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à	etre considérée comme nouvelle ou dinventive par rapport au document co 'Y' document particulièrement perfinent; in ne peut être considérée comme implieurs que le document est asserté à luistique le document est asserté à luistique le document est asserté à luistique le luistique de la luisti	onsidéré isolément l'inven tion revendiquée iquant une activité inventive	
une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée		lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même familie de brevets		
	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport d		
1!	5 mars 2005	23/03/2005	:	
Nom et adre	sse postale de l'administration chargée de la recherche internationa Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	le Fonctionnaire autorisé		
NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax. (+31–70) 340–3016		Nistor, L		

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dema Internationale No
PCT/FR2004/002712

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
US 4373526	A	15-02-1983	DE AR AT CA CS DE WO DK EP HU JP	2929425 A1 220477 A1 10808 T 6056880 A 1164753 A1 8005108 A2 3069826 D1 8100210 A1 122081 A 0022977 A1 184310 B 56500914 T	12-02-1981 31-10-1980 15-01-1985 13-02-1981 03-04-1984 13-06-1985 31-01-1985 05-02-1981 18-03-1981 28-01-1981 28-08-1984 09-07-1981
US 6447482	B1	10-09-2002	AT AU DE WO EP JP NO	269669 T 736958 B2 1869999 A 69918266 D1 9934739 A1 1047343 A1 2002500061 T 20003441 A	15-07-2004 09-08-2001 26-07-1999 29-07-2004 15-07-1999 02-11-2000 08-01-2002 03-07-2000
US 5099857	A	31-03-1992	SG AT AU WO DE DE EP HK JP	159594 G 99903 T 631522 B2 1791988 A 8809149 A1 3887145 D1 3887145 T2 0363393 A1 13295 A 4501212 T	17-03-1995 15-01-1994 03-12-1992 21-12-1988 01-12-1988 24-02-1994 28-04-1994 18-04-1990 03-02-1995 05-03-1992
US 5417662	A	23-05-1995	AT AU CA DE DE DE DE SFI JP NO WO	146977 T 650785 B2 2597592 A 2095010 A1 69216380 D1 69216380 T2 557507 T1 557507 T3 0557507 A1 2041634 T1 932153 A 93300111 T1 7063507 B 6500948 T 931722 A 9305835 A1	15-01-1997 30-06-1994 27-04-1993 14-03-1993 13-02-1997 24-04-1997 03-02-1994 23-06-1997 01-09-1993 01-12-1993 12-05-1993 29-10-1995 27-01-1994 12-05-1993 01-04-1993